R1-R5 = H, 1-4C alkyl, 1-4C alkoxy, 1-4C alkylthio, CF3, 6-10C aryloxy, 7-11C aralkoxy, 1-5C acyloxy, 6-10C aroxyloxy, 1-4C alkylsulfonyloxy, 6-10C arylsulfonyloxy, (1-4C) alkoxycarbonyl, NH2, monoor di-(1-5C alkyl)-amino, CONH2, mono- or di-(1-5C alkyl)-aminocarbonyl, OCH2O, OH, CH2OH, F or Cl;

R = H or alkyl, and

Q = 3-quinuclidinyl or 2,3-dihydro-3-quinuclidinyl.

INDEPENDENT CLAIMS are included for (I; R1-R5 = NH2, mono- or di-(1-5C alkyl)-amino, CONH2 or mono- or di-(1-5C alkyl)-aminocarbonyl), 3-(5-amino-3-indolyl)-quinuclidine and 3-(5-carbamoyl-3-indolyl)-2, 3-dehydroquinuclidine as new compounds.

ACTIVITY - Neuroleptic; Nootropic; Neuroprotective; Antiparkinsonian; Cerebroprotective.

MECHANISM OF ACTION - Nicotinic acetylcholine receptor stimulant. USE - (I) are specifically used for treating schizophrenia, dementia (especially Alzheimer's disease), neurodegenerative disease, Parkinson's disease, Tourette's syndrome, age-induced learning memory deficiency, withdrawal symptoms, stroke and toxic compound-induced brain damage (all claimed). The known compounds (I) have previously been used for treating diseases associated with excessive circulating serotonin or serotoninergic hyperfunction; see EP450345-B.

ADVANTAGE - (I) interact strongly with nicotinic acetylcholine receptors, especially the alpha 7-receptor. Dwg.0/0 (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



: CONTROL CONTROL IN CONTROL C

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. März 2002 (14.03.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/20521 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 453/02, A61P 25/28

PCT/EP01/10443

(21) Internationales Aktenzeichen:(22) Internationales Anmeldedatum:

10. September 2001 (10.09.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 45 112.8 11. September 2000 (11.09.2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖLZEMANN, Günter [DE/DE]; Gutenbergstr. 6b, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). SCHIEMANN, Kai [DE/DE]; Georgenstr. 56, 64297 Darmstadt (DE). BÖTTCHER, Henning [DE/DE]; Theodor-Heuss-Str. 13, 64287 Darmstadt (DE).

LEIBROCK, Joachim [DE/DE]; Mühlstr. 91a, 64319 Pfungstadt (DE).

- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Is, enbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: USE OF INDOLE DERIVATIVES FOR TREATING ILLNESSES OF THE CENTRAL NERVOUS SYSTEM
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON INDOLDERIVATEN ZUR BEHANDLUNG VON ERKRANKUNGEN DES ZENTRALEN NERVENSYSTEMS
- (57) Abstract: The invention relates to the use of compounds of general formula (I) wherein R^1 to R^5 are independently selected from the group consisting of hydrogen, branched and unbranched $C_1.C_4$ -alkyl groups, branched and unbranched $C_1.C_4$ -alkythio groups, trifluoromethyl groups, $C_6.C_{10}$ -aryloxy groups, $C_7.C_{11}$ -aralkyloxy groups, $C_7.C_{11}$ -aralkyloxy groups, $C_7.C_{11}$ -aryloxy groups, $C_7.C_7$ -alkyl groups, $C_7.C_7$ -alkyl groups, $C_7.C_7$ -aryloxy groups, amino, mono($C_7.C_7$ -alkyl)amino and di($C_7.C_7$ -alkyl)amino groups, carbamoyl, $C_7.C_7$ -alkyl)carbamoyl and $C_7.C_7$ -alkyl)carbamoyl groups, methylene dioxy groups, hydroxy groups, hydroxymethyl groups, and fluorine and chlorine; $C_7.C_7$ -alkyl groups, and fluorine and chlorine; $C_7.C_7$ -alkyl groups, and groups, or the physiologically tolerable salts of said compounds, for producing a medicament against illnesses whereby stimulating the nicotinic acetylcholine receptors leads to an improvement in the clinical picture.
- (57) Zusammenfassung: Beschrieben wird die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in der R¹ bis R³ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, verzweigten und unverzweigten C₁-C₄-Alkylgruppen, verzweigten und unverzweigten C₁-C₄-Alkylgruppen, verzweigten und unverzweigten C₁-C₄-Alkythiogruppen, Trifluormethylgruppen, C6-C₁0-Aryloxygruppen, C7-C₁-Aralkylgruppen, C1-C₃-Acyloxygruppen, C6-C₁0-Aryloxygruppen, C1-C₃-Alkylsulfonyloxygruppen, C1-C₃-Alkylsulfonyloxygruppen, C1-C₃-Alkylsulfonyloxygruppen, Amino-, Mono(C1-C₃-Alkyl)amino- und Di(C1-C₃-Alkyl)aminogruppen, Carbamoyl-, N-Mono(C1-C₃-Alkyl)carbamoyl- und N-Di(C1-C₃-Alkyl)carbamoyl-gruppen, Methylendioxygruppen, Hydroxygruppen, Hydroxygruppen, Fluor und Chlor, ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff und linearen und verzweigten Alkylgruppen, und (Chin.) eine 3-Chinuclidinyl- oder eine 2,3-Dehydro-3-chinuclidinylgruppe bedeutet, oder deren physiologisch verträglichen Salzen, zur Herstellung eines Medikaments gegen Krankheiten, bei denen eine Anregung der nikotinischen Acetylcholinrezeptoren zu einer Besserung des Krankheitsbildes führt.

WO 02/20521 A1

WO 02/20521 A1



vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)r der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
Frist; \(\tilde{V}\)er\(\tilde{f}\)er\(\tilde{f}\)entlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
eintreffen

4)

4

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

PCT/EP01/10443

Verwendung von Indolderivaten zur Behandlung von Erkrankungen des zentralen Nervensystems

Die vorliegende Erfindung betrifft Substanzen, die zur Behandlung von Krankheiten eingesetzt werden, bei denen eine Anregung der nikotinischen Acetylcholinrezeptoren zur Verbesserung des Krankheitsbildes führt. Die erfindungsgemäß verwendeten Substanzen enthalten eine gegebenenfalls substituierte 3-Indolylgruppe, die mit Chinuclidinyl- oder Dehydrochinuclidinyleinheiten verbunden ist.

10

15

5

Von der gut charakterisierten Klasse der Acetylcholinrezepetoren werden einige Mitglieder für bestimmte Krankheitsbilder des zentralen Nervensystems verantwortlich gemacht. Bekannte Wirkstoffe, die mit der Klasse der Acetylcholinrezeptoren wechselwirken können, sind beispielsweise Pilocarpin, Nicotin, Lobelin und Epibatidin.

Es besteht jedoch weiterhin ein Bedarf an Verbindungen, die zur Behandlung von Krankheitsbildern eingesetzt werden können, die durch eine Dysfunktion nikotinischer Acetylcholinrezeptoren hervorgerufen werden.

20

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, mit denen diese Krankheitsbilder behandelt werden können. Diese Aufgabe wird gelöst durch die Verwendung von Substanzen der allgemeinen Formel (I)

25

30

35

in der R^1 bis R^5 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, verzweigten und unverzweigten C_1 - C_4 -Alkylgruppen, verzweigten und unverzweigten C_1 - C_4 -Alkoxygruppen, verzweigten und unverzweigten C_1 - C_4 -Alkythiogruppen, Trifluormethylgruppen, C_6 - C_{10} -Aryloxygruppen, C_7 - C_{11} -Aralkyloxygruppen, C_1 - C_5 -Acyloxy-gruppen,

35

C₆-C₁₀-Aroyloxygruppen, C₁-C₄-Alkylsulfonyloxygruppen, C₆-C₁₀-Arylsulfonyloxygruppen, linearen und verzweigten C₁-C₄-Alkoxycarbonylgruppen, Amino-, Mono(C₁-C₅-Alkyl)amino- und Di(C₁-C₅-Alkyl)aminogruppen, Carbamoyl-, N-Mono(C₁-C₅-Alkyl)carbamoyl- und N-Di(C₁-C₅-Alkyl)carbamoylgruppe, Methylendioxygruppen, Hydroxygruppen, Hydroxymethylgruppen, Fluor und Chlor,

R ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff und linearen und verzweigten Alkylgruppen, und
(Chin.) eine 3-Chinuclidinyl- oder eine 2,3-Dehydro-3-chinuclidinylgruppe bedeutet,
zur Herstellung eines Medikaments gegen Krankheiten, bei denen eine Anregung der nikotinischen Acetylcholinrezeptoren zur Verbesserung des Krankheitsbildes führt.

Die erfindungsgemäß einzusetzenden Substanzen sind bekannt. Sie sind 15 offenbart in der EP-B- 450 345 der Anmelderin und werden gemäß dieser Erfindung eingesetzt zur Behandlung von Erkrankungen, die durch einen Überschuß an zirkulierendem Serotonin oder durch eine serotonerge Überfunktion charakterisiert sind. Dazu gehören insbesondere Psychosen, 20 Nausea und Erbrechen (die beispielsweise bei der chemo- oder radiotherapeutischen Behandlung von Krebserkrankungen auftreten), Dementia oder andere kognitive Erkrankungen, Migräne und Suchterkrankungen. Weiterhin zählen auch die Anwendung als Anxiolytikum, Antiaggressivum, Antidepressivum und Analgetikum zu den Indikationen gemäß dieser Erfindung. Dabei antagonisieren die Verbindungen die Wirkung von Seroto-25 nin an 5-HT₃-Rezeptoren, wie z.B. den durch Serotonin hervorgerufenen von-Bezold-Jarisch-Reflex (Methodik siehe J.Pharm.Pharmacol. 40 (1988), 301-302 und Nature 316 (1985), 126-131). Außerdem verdrängen diese Verbindungen die als selektiver 5-HT₃-Ligand bekannte Substanz ³H-GR65630 von homogenisiertem Gewebe aus dem endorhinalen Cortex 30 der Ratte (siehe Europ. J. Pharmacol. 159 (1989), 157-164).

Es wurde nun überraschend gefunden, daß die Substanzen der Formel (I) neben den in der EP-B- 450 375 offenbarten Indikation auch spezifisch zur Behandlung von Krankheiten eingesetzt werden können, bei denen eine Anregung der nikotinischen Acetylcholinrezeptoren zur Verbesserung des

Krankheitsbildes führt. Beispiele sind dem Fachmann bekannt und umfassen Schizophrenie, Demenz, dabei auch insbesondere Morbus Alzheimer, neurodegenerative Erkrankungen, Parkinson'sche Krankheit und Tourette's Syndrom.

5

10

15

20

Vorzugsweise ist in den Molekülen der Formel (I) R Wasserstoff. Dabei ist es dann bevorzugt, wenn in den Substanzen der Formel (I) sämtliche Gruppen R¹ bis R⁵ Wasserstoff sind. In einer weiteren Ausführungsform ist es bevorzugt, wenn in den Substanzen der Formel (I) ein oder zwei Gruppen R¹ bis R⁵ eine andere Bedeutung als Wasserstoff haben, wobei diese Gruppen sich dann vorzugsweise in 5-, 6- und/oder 7-Position der Indolylgruppe befinden. Bevorzugt sind auch in einer weiteren Ausführungsform der Erfindung Substanzen der Formel (I), in denen R eine Alkylgruppe ist; dabei besitzen auch hier die Reste R¹ bis R⁵ vorzugsweise die Bedeutung, die vorstehend als bevorzugte Ausführungsform definiert wurde.

Bevorzugte Reste R¹ bis R⁵ sind ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, Methyl, Hydroxy, Methoxy, Formyloxy, Acetyloxy, Propanoyloxy, und Butanoyloxy, i-Butanoyloxy und Pivaloyloxy, Methansulfonyloxy, Phenoxy, Benzyloxy, Benzoyloxy, Methylendioxy, Hydroxymethyl, Amino und Carbamoyl.

Schließlich sind Verbindungen der Formel (I) bevorzugt, die einen 3-Chinuclidinylrest enthalten.

25

Mögliche Herstellungsverfahren sind beispielsweise: Umsetzen einer Verbindung der Formel (II):

30

$$R^4$$
 R^3
 R^2
 R^1

35

in der R¹ bis R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben, mit 3-Chinuclidinon oder einem seiner Salze zur 2,3-Dehydro-3-

WO 02/20521

- 4 -

PCT/EP01/10443

chinuclidinylverbindung entsprechend (I) mit (Chin) = 2,3-Dehydro-3-chinuclidinyl und, soweit gewünscht, Reduktion zur 3-Chinuclidinylverbindung, entsprechend (I) mit (Chin) = 3-Chinuclidinyl; Überführen einer Verbindung, die sonst der Formel (I) entspricht, aber an Stelle eines oder mehrerer H-Atome eine abspaltbare Schutzgruppe enthält, durch Abspaltung dieser Schutzgruppe in eine Verbindung der Formel (I); Umwandeln in einer Verbindung der Formel (I) des Indolylrests in einen anderen Indolylrest; Umwandeln einer Base der Formel (I) durch Behandeln mit einer Säure in eines ihrer Salze; Freisetzen einer Substanz der Formel (I) aus einem Salz dieser Substanz mittels einer starken Base.

Die Herstellung der Verbindungen der Formel (I) erfolgt generell nach an sich bekannten Methoden, wie sie in der Literatur (z.B. J. March, Advances Organic Chemistry, 3rd edition, John Wiley & Sons, New York oder Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, wie sie für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch auf an sich bekannte, nachfolgend nicht näher erwähnte Varianten zurückgreifen.

20

5

10

15

Die vorstehend dargelegten Herstellungsverfahren von Verbindungen der Formel (I) sind in der EP-B- 450 345 der Anmelderin näher erläutert. Diese dort aufgeführten Herstellungsverfahren sind durch Referenz in die vorliegende Anmeldung eingeschlossen.

25

Die Verbindungen der Formel (I), die einen 3-Chinuclidinylrest enthalten, weisen zumindest ein asymmetrisches Kohlenstoffatom auf. Sie können daher in verschiedenen optisch aktiven Formen oder auch als Racemate bzw. Racematgemisch vorliegen.

30

35

Eine Base der Formel (I) kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden. Für diese Umsetzung eignen sich bevorzugt Säuren, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können
anorganische Säuren verwendet werden, beispielsweise Schwefelsäure,
Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Salpetersäure, Sul-

WO 02/20521

20

25

30

35

faminsäure. Ebenfalls eignen sich organische Säuren, beispielsweise aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische
ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure,
Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure,
Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Benzoesäure, Salicylsäure, 2Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- und Ethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure,
p-Toluolsulfonsäure, Napthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Säureadditionssalze, die nicht physiologisch unbedenklich sind
(Pikrate), können sich zur Isolierung und Aufreinigung der Basen der Formel (I) eignen.

Eine Base der Formel (I) kann ebenfalls aus einem ihrer Salze mit starken

Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in
Freiheit gesetzt werden.

Die oben dargelegten Verbindungen (I) werden zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet, die zur Behandlung von Krankheiten eingesetzt werden, die auf einer Dysfunktion nikotinischer Acetylcholinrezeptoren beruhen.

Diese nikotinischen Acetylcholinrezeptoren lassen sich in zwei prinzipielle Hauptklassen unterteilen, in Abhängigkeit von den Orten, an denen sie vorkommen.

Zum einen sind dies die neuromuskulären Rezeptoren. Diese werden weiter unterteilt in $(\alpha_1\alpha_1\beta_{\epsilon}\delta)$ – und $(\alpha_1\alpha_1\beta_{\gamma}\delta)$ – Rezeptoren. Zum anderen existieren die neuronalen nikotinischen Acetylcholinrezeptoren, die in den Ganglien gefunden werden. Bei diesen unterscheidet man zwischen den $(\beta_2-\beta_5)$ - Rezeptoren und den $(\alpha_2-\alpha_9)$ - Rezeptoren, siehe hierzu auch "Basic Neurochemistry", Ed. Siegel et. al., Raven Press, New York 1993.

Die Substanzen der Formel (I) sind in der Lage, mehr oder weniger gut, etwa in Abhängigkeit von der Struktur des jeweils eingesetzten Moleküls, mit jedem dieser Rezeptoren eine Wechselwirkung einzugehen. Beson-

25

30

35

ders gut wechselwirken die Substanzen der Formel (I), dabei insbesondere die nachstehend als bevorzugt beschriebenen, mit dem nikotinischen α_7 -Rezeptor.

Ein in-vitro Nachweis der Wechselwirkungen mit dem nikotinischen α₇Rezeptor kann beispielsweise analog zu J.M. Ward et al., FEBS 1990,
270, 45-48 oder D.R.E. Macallan, FEB 1998, 226, 357-363, erfolgen.
Weitere in-vitro Tests für nikotinische Rezeptoren sind in F.E. D'Amour et
al., Manual for Laboratory Work in Mammalian Physiology, 3rd Ed., The University of Chicago Press (1965), W. Sihver et al., Neuroscience 1998,
85, 1121-1133 oder B. Latli et al., J.Med. Chem. 1999, 42, 2227-2234, beschrieben.

Krankheiten, die mit den Substanzen gemäß Formel (I) behandelt werden können, umfassen Schizophrenie, Demenz, dabei insbesondere Morbus Alzheimer, neurodegenerative Erkrankungen, Parkinson'sche Krankheit, Tourette's Syndrom, altersbedingte Gedächtnisschwäche, Linderung von Entzugserscheinungen, außerdem durch die neuroprotektive Wirkung Anwendung bei Schlaganfall und Schädigung des Gehirns durch toxische Verbindungen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Zubereitungen enthaltend eine oder mehrere Verbindungen entsprechend der Formel (I) und/oder deren physiologisch wirksame Salze. Dazu können diese zusammen mit mindestens einem Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Darreichungsform gebracht werden. Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen organische oder anorganische Stoffe in Frage, die sich für die enterale (beispielsweise orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren. Beispiele umfassen Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Polyethylenglykole, Gelatine, Kohlenhydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk und Vaseline. Zur enteralen Applikation dienen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Sirupe, Säfte, Tropfen oder Suppositorien, zur parenteralen Applikation Lösungen, vorzugsweise

ölige oder wäßrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendungen, Salben, Cremes, Pflaster oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate beispielsweise zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden.

Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie können gegebenenfalls auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, die nicht der Formel (I) entsprechen, beispielsweise ein oder mehrere Vitamine.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu bekannten, im Handel befindlichen Präparaten (beispielsweise Tacrin) verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 5 mg und 100 mg, insbesondere zwischen 10 und 40 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,5 und 1 mg/kg

Körpergewicht.

Die spezielle Dosis für jeden einzelnen Patienten hängt von verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinem Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt.

Die orale Anwendung ist bevorzugt.

30

35

25

5

10

Beispiele für die erfindungsgemäße Substanzen der Formel (I) sind nachfolgend aufgeführt.

- 3-(3-Indolyl)-2,3-dehydrochinuclidin
- 3-(4-Methoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin

-8-

- 3-(5-Ethoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(5-Propoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(6-Methoxy-3-indoloyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(5,6-Dimethoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 5 3-(5,6-Methylendioxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(4,5,6-Trimethoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Methylthio-3-indolyl)-2.3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Fluor-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Chlor-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 10 3-(5-Trifluormethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Chlor-5-methoxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Methoxy-1-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Ethoxy-1-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 15 3-(6-Propoxy-1-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(2-Methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Ethoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Propoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 20 3-(6-Methoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5,6-Dimethoxy-2-methyl-3-indoloyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5,6-Methylendioxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(4,5,6-Trimethoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Methylthio-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 25 3-(5-Fluor-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Chlor-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(5-Trifluormethyl-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Chlor-5-methoxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(2,6-Dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 30 3-(5-Methoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Ethoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Propoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(3-IndolyI)-chinuclidin
 - 3-(4-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin
- 35 3-(5-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Ethoxy-3-indolyl)-chinuclidin

3-(5-Propoxy-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5,6-Dimethoxy-3-indoloyl)-chinuclidin 3-(5,6-Methylendioxy-3-indolyl)-chinuclidin 5 3-(4,5,6-Trimethoxy-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Methylthio-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Fluor-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Chlor-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Trifluormethyl-3-indolyl)-chinuclidin 10 3-(6-Chlor-5-methoxy-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Methoxy-1-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Ethoxy-1-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Propoxy-1-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 15 3-(2-Methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Methoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Ethoxy-2-methyl-3-indoloyl)-chinuclidin 3-(5-Propoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Methoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 20 3-(5,6-Dimethoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5,6-Methylendioxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(4,5,6-Trimethoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Methylthio-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Fluor-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 25 3-(5-Chlor-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Trifluormethyl-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Chlor-5-methoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(2,6-Dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Methoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin 30 3-(6-Ethoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(6-Propoxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Benzyloxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin 3-(6-Benzyloxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin 3-(6-Benzyloxy-1-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin 35 3-(5-Benzyloxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin

3-(5-Benzyloxy-1-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin

- 3-(6-Benzyloxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(5-Benzyloxy-2-methyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(6-Benzyloxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 3-(5-Benzyloxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
- 5 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin
 - 3-(6-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Hydroxy-1-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Hydroxy-1-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 10 3-(6-Hydroxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Hydroxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Hydroxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Hydroxy-1,2-dimethyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Acetoxy-3-indolyl)-chinuclidin
- 15 3-(5-Pivaloyloxy-3-indoloyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Propanoyloxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Butanoyloxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methansulfonyloxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Acetoxy-3-indolyl)-chinuclidin
- 20 3-(6-Pivaloyloxy-3-indoloyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Propanoyloxy-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Butanoyloxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Methansulfonyloxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Acetoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 25 3-(5-Pivaloyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Propanoyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Butanoyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methansulfonyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Acetoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 30 3-(6-Pivaloyloxy-2-methyl-3-indoloyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Propanoyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Butanoyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Methansulfonyloxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-2-methyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 35 3-(5-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Hydroxymethyl-3-indolyl)-2,3-dehydro-chinuclidin

- 11 -

- 3-(4-Hydroxymethyl-3-indolyl)-2,3-dehydrochinuclidin 3-(5-Hydroxymethyl-3-indolyl)-2,3-dehydrochinuclidin 3-(4-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin 3-(5-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 5 3-(6-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin

Bevorzugte Substanzen sind:

- 3-(5-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin
- 10 3-(5-Fluor-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Amino-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(7-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(3-Indolyi)-chinuclidin
- 15 3-(5-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(6-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5.6-Methylendioxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5,6-Dimethoxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-6-Chlor-indolyl)-chinuclidin
- 20 3-(5-Carbamoyl-3-indolyl)-chinuclidin

Die nachstehenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen, die Substanzen der Formel I oder eines ihrer Säureadditionssalze enthalten:

25

30

Beispiel A: Tabletten

Das Gemisch von 1 kg 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidinhydrochlorid, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, so daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel B: Dragees

- 12 -

Analog Beispiel A werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

5 Beispiel C: Kapseln

2 kg 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin-hydrochlorid werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg Wirkstoff enthält.

10

15

20

Beispiel D: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidinhydrochlorid in 60l zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

Analog sind Tabletten Dragees, Kapseln und Ampullen erhältlich, die eine andere Verbindung der Formel I und/oder ein oder mehrere physiologisch unbedenkliche Säureadditionssalze einer Verbindung der Formel (I) enthalten.

25

30

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

5

$$R^4$$
 R^5
 R^5
 R^5
 R^1

10

15.

20

in der R¹ bis R⁵ unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff, verzweigten und unverzweigten C1-C4-Alkylgruppen, verzweigten und unverzweigten C₁-C₄-Alkoxygruppen, verzweigten und unverzweigten C₁-C₄- Alkythiogruppen, Trifluormethylgruppen, C₆-C₁₀-Aryloxygruppen, C₇-C₁₁-Aralkyloxygruppen, C₁-C₅-Acyloxygruppen, C₆-C₁₀-Aroyloxygruppen, C₁-C₄-Alkylsulfonyloxygruppen, C₆-C₁₀-Arylsulfonyloxygruppen, linearen und verzweigten C₁-C₄-Alkoxycarbonylgruppen, Amino-, Mono(C₁-C₅-Alkyl)amino- und Di(C1-C5-Alkyl)aminogruppen, Carbamoyl-, N-Mono(C₁-C₅-Alkyl)carbamoyl- und N-Di(C₁-C₅-Alkyl)carbamoylgruppen, Methylendioxygruppen, Hydroxygruppen, Hydroxymethylgruppen, Fluor und Chlor,

25

R ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff und linearen und verzweigten Alkylgruppen, und (Chin.) eine 3-Chinuclidinyl- oder eine 2,3-Dehydro-3chinuclidinylgruppe bedeutet, oder deren physiologisch verträglichen Salzen,

30

zur Herstellung eines Medikaments gegen Krankheiten, bei denen eine Anregung der nikotinischen Acetylcholinrezeptoren zu einer Verbesserung des Krankheitsbildes führt.

35

2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Krankheiten ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Schizophrenie, Demenz, insbesondere Morbus Alzheimer, neurodegenerativen Erkrankungen, Parkinson'sche Krankheit, Tourette's Syndrom, altersbedingte

Gedächtnisschwäche, Linderung von Entzugserscheinungen, Anwendung bei Schlaganfall und Schädigung des Gehirns durch toxische Verbindungen.

- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung der Formel (I) ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus
 - 3-(5-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Fluor-3-indolyl)-chinuclidin
- 10 3-(5-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Amino-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(7-Hydroxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(3-Indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-3-indolyl)-chinuclidin
- 15 3-(6-Hydroxymethyl-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5,6-Methylendioxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5,6-Dimethoxy-3-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Methoxy-6-Chlor-indolyl)-chinuclidin
 - 3-(5-Carbamoyl-3-indolyl)-chinuclidin

20

4. Substanz der Formel

$$R^4$$
 R^5
 R^5
 R^5
 R^1

25

30

in der R^1 bis R^5 unabhängig voneinander ausgewählt sind aus der Gruppe bestehend aus Amino-, Mono(C_1 - C_5 -Alkyl)amino- und Di(C_1 - C_5 -Alkyl)aminogruppen, Carbamoyl-, N-Mono(C_1 - C_5 -Alkyl)carbamoyl- und N-Di(C_1 - C_5 -Alkyl)carbamoylgruppen,

R ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasserstoff und linearen und verzweigten Alkylgruppen, und

(Chin.) eine 3-Chinuclidinyl- oder eine 2,3-Dehydro-3-

35 chinuclidinylgruppe bedeutet.

- 15 -

5. 3-(5-Amino-3-indolyl)chinuclidin 3-(5-Carbamoyl-3-indolyl)chinuclidin

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

int nai Application No PCT/EP 01/10443

A. CLASSIF IPC 7	CO7D453/02 A61P25/28		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	on and IPC	
B. FIELDS S	SEARCHED	·	
Minimum doo IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification CO7D A61P	symbols)	
	on searched other than minimum documentation to the extent that su		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search	terms used)
EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Colombia de No
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela-	vani passages	Relevant to daim No.
A	EP 0 450 345 A (MERCK PATENT GMBH 9 October 1991 (1991-10-09) cited in the application column 1, line 20 -column 1, line claims 1,4,5; examples 1-10		1–5
A	EP 0 512 350 A (MERCK PATENT GMBH 11 November 1992 (1992-11-11) column 1, line 20 -column 1, line claims 1,6; examples 1-4		1-5
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Petent family member	rs are fisted in annex.
"A" docum consid "E" earlier filing o "L" docum which citatio "O" docum other "P" docum tater t	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or effect the international date at the control of the	or priority date and not in died to understand the pr invention "X" document of particiter rele cannot be considered no involve an inventive step "Y" document of particular rele cannot be considered to it document sombined with	rel or cannot be considered to when the document is taken alone wance; the claimed invention involve an inventive step when the th one or more other such docubeling obvious to a person skilled earne patent family
2	22 January 2002	29/01/2002	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Schmid, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Into sal Application No
PCT/EP 01/10443

				101/11	01/10440
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0450345	Α	09-10-1991	DE	4009565 A1	26-09-1991
			AT	123031 T	15-06-1995
			AU	631303 B2	19-11-1992
			AU	7360991 A	03-10-1991
			CA	2038908 A1	25-09-1991
	•		DE	59105550 D1	29-06-1995
			DK	450345 T3	07-08-1995
			EP	0450345 A1	09-10-1991
			ES	2072467 T3	16-07-1995
			HU	57761 A2	30-12-1991
			ΙE	910963 A1	25-09-1991
			JP	4235184 A	24-08-1992
			PT	97100 A	29-11-1991
			US	5227386 A	13-07-1993
•			ZA	9102198 A	29-01-1992
EP 0512350	A	11-11-1992	DE	4115215 A1	12-11-1992
			AU	1604492 A	12-11-1992
			CA	2068238 A1	11-11-1992
			CS	9201305 A3	18-11-1992
			EP	0512350 A2	11-11-1992
			HU	61541 A2	28-01-1993
			ΙE	921488 A1	18-11-1992
			JP	5155886 A	22-06-1993
			MX	9202152 A1	01-11-1992
			NO	921831 A	11-11-1992
			PL	294457 A2	16-11-1992
			ZA	9203351 A	27-01-1993

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte ites Aktenzeichen
PCT/EP 01/10443

A. KLASSIF IPK 7	rzierung des anmeldungsgegenstandes C07D453/02 A61P25/28		
Nach der Inte	ernationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
B. RECHER	CHIERTE GEBIETE		
Recharchier IPK 7	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole CO7D A61P)	
	le aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow		
Während de	r internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (Na	me der Dalenbank und evil, verwendete S	Suchbegriffe)
EPO-Int	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowett erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 450 345 A (MERCK PATENT GMBH) 9. Oktober 1991 (1991-10-09) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 20 -Spalte 1, Zeile 53; Ansprüche 1,4,5; Beispiele 1-10		1–5
A	EP 0 512 350 A (MERCK PATENT GMBH 11. November 1992 (1992-11-11) Spalte 1, Zeile 20 -Spalte 1, Zei Ansprüche 1,6; Beispiele 1-4		1 -5
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"Besonder "A" Veröffe eber r "E" ätteres Anme "L" Veröffe scheli emder soll oo susge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem t	inlictuing, die den angenteinen Statit unt in Statit unt i	"T Spälere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollstiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfindertscher Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kalegorie Hodes Verbindung für einen Fachmann diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	r zum Versändnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung, die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung, die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheilegend ist Patentfamille ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche 2. Januar 2002	29/01/2002	and more than 1 man a suffer a man.
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Flijswijk Tat (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Schmid, A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte des Aktenzeichen
PCT/EP 01/10443

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 0450345		09-10-1991	DE	4009565 A1	26-09-1991
			AT	123031 T	15-06-1995
		•	AU	631303 B2	19-11-1992
			AU	7360991 A	03-10-1991
			CA	2038908 A1	25-09-1991
			DE	59105550 D1	29-06-1995
			DK	450345 T3	07-08-1995
			EP	0450345 A1	09-10-1991
			ES	2072467 T3	16-07-1995
		•	HU_	57761 A2	30-12-1991
			ΙE	910963 A1	25-09-1991
			JP	4235184 A	24-08-1992
			PT	97100 A	29-11-1991
			US	5227386 A	13-07-1993
			ZA	9102198 A	29-01-1992
EP 0512350	A	11-11-1992	DE	4115215 A1	12-11-1992
			AU	1604492 A	12-11-1992
			CA	2068238 A1	11~11-1992
			CS	9201305 A3	18-11-1992
			EP	0512350 A2	11-11-1992
			HU	61541 A2	28-01-1993
			ΙE	921488 A1	18-11-1992
			JP	5155886 A	22-06-1993
			MX	9202152 A1	01-11-1992
			NO	921831 A	11-11-1992
			PL	294457 A2	16-11-1992
			ZA	9203351 A	27-01-1993